Bibliographic Information

Preparation 3-cyanobenzyl-substituted heterocycles as insecticides. Shiokawa, Kozo; Tsuboi, Shinichi; Sasaki, Akitaka; Moriie, Koichi; Hattori, Yumi; Shibuya, Katsuhiko. (Nihon Nohyaku Co., Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1988), 15 pp. CODEN: JKXXAF JP 63287764 A2 19881124 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 87-122516 19870521. CAN 111:7429 AN 1989:407429 CAPLUS (Copyright 2004 ACS on SciFinder (R))

Patent Family Information

Patent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Application No.	<u>Date</u>
JP 63287764	A2	19881124	JP 1987-122516	19870521
Priority Application				
JP 1987-122516		19870521		

Abstract

Title compds. I [X = halo, cyano, alkyl; n = 0-2; R = H, C1-4 alkyl; Y = N, CR1 where R1 = H, alkyl, haloalkyl, acyl, PhS; Z = NO2, cyano; T = atoms to form a (substituted) 5- or 6-membered heterocycle contg. 1-3 heteroatoms such as O, S, N] are prepd. A soln. of 3-NC6H4CH2NH(CH2)2NH2 and O2NCH:C(SMe)2 in EtOH was refluxed to give 1-(3-cyanobenzyl)-2-nitromethyleneimidazolidine. I [Xn = R = H; YZ = CHNO2; T = (CH2)3NH] at 40 ppm showed 100% control of Callosobruchus chinensis, vs. 50% for 1-(4-chlorobenzyl)-2-nitromethyleneimidazolidine.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 287764

@Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和63年(198	88)11月24日
C 07 D 207/20 A 01 N 43/40 43/54 43/78	101	7242-4C Q-7215-4H E-7215-4H E-7215-4H※審査請求	未請求	発明の数 2	(全 15 頁)

N-3-シアノベンジルーヘテロ環式化合物及び殺虫剤 図発明の名称

②特 願 昭62-122516

20出 願 昭62(1987)5月21日

紘 三 神奈川県川崎市多摩区宿河原210-6 70発明者 塩川 坪 井 真 一 東京都日野市平山3-26-1 ⑩発 明 者 @発 明 者 佐々木 昭孝 東京都日野市東平山1-7-3 70発 明 者 盛 家. 晃 一 東京都台東区上野5-7-11

の発 明 者 服 部 ゆみ 東京都八王子市小比企町598

克 彦 70発 明 者 渋 谷 東京都八王子市並木町39-15

日本特殊農薬製造株式 東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号 ⑪出 願 人

会社

弁理士 川原田 一穂 砂代 理 人

最終頁に続く

1. 発明の名称 · N - 3 - シアノベンジル・ヘテロ

環式化合物及び殺虫剤

2.特許請求の範囲

(1) 式:

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

n は、0 , / 又は 2 を示し、

Rは、水素原子又は炭素数ノ~4のアルキル 基を示し、

Y は、=N-又は=C-を示し、ことで R¹ は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして

Tは、それが隣接する炭素原子及び窒素原子 と一緒になつて形成されるよ~6負のヘテロ 現に於ける、3~4ケの眩へテロ現残員を示

ととで、該ヘテロ環残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数!~4の アルキル基、炭素数2~4のアルケニル基及 び炭素数2~4のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくともノケにより、嚴強され ていてもよく。また

眩 5~6員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ 原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくと もノケが窒素原子であるノ~3ケのヘテロ原 子を含む、

で表わされるN・3・シアノ ペンジル・ヘテロ母 式 化合物。

(2) Xが、フルオル、クロル、プロム、シアノ 又は炭素数!~6のアルキルを示し、

nが、O又は丿を示し、

Rが、水素原子又はメチルを示し、

(2)

Y が、=N- 又は=C- を示し、ととで R¹は、水 R¹

素原子、炭素数 / ~ 4 の アルキル、炭素数 / ~ 3 の フルオロアルキル、炭素数 / ~ 4 の アルキルカルボニル又はフェニルチオを示し、

2 が、ニトロ又はシアノを示し、そして

該 5 ~ 6 員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが窒素原子である / ~ 2 ケのヘテロ原子を含む特許

(3)

ル、及びクロル置換又はシアノ置換 ベンジルより 成る群から選ばれる少なくとも / ケにより置換さ れていてもよい特許請求の範囲第 / 項記載の化合 物。

(4) 式:

$$\begin{array}{c}
X_n \\
\downarrow \\
CN
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
CH-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
T \\
C \\
Y-Z
\end{array}$$

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はアルキル基を示し、

nは、0,/又は2を示し、

R は、水素原子又は炭素数 / ~ 4 のアルキル基を示し、

Y は、=N-又は=C- を示し、ととで R¹ は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして

請求の範囲第/項記載の化合物。

(3) Xが、フルオル、クロル、プロム、シアノ 又位炭素数 / ~ 4 のアルキルを示し、

ロが、0又はノを示し、

Rが、水素原子を示し、

Yが、=N-又は=C-を示し、ここで R'は水素 R' 原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、炭素数 / ~3のアルキルカルポニル又はフエニルチオを示し、

Z がニトロ又はシアノを示し、そして

Tが、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になって形成されるイミダソリジン環、テトラヒドロピリミジン環、チアソリシン環、テトリピリミンで、チアソリン環、 マックロック は 残し は でっし い ここで 放残員は、 フルオル、 クロム、 メチル、 エチル、 アリル、 プロペル ファノメチル、シアノエチル、アリル、アリル、アリスチル、シアノエチル、アリル アフルメテル、シアノメチル、シアノエチル、アフィルシ

(4)

T は、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になつて形成される5~6 員のヘテロ 環に於ける、3~4ケの該ヘテロ環残員を示し、

ことで、該へテロ強残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また

該5~6員のヘテロ撥は、酸素原子、イオウ原子及び智素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが窒素原子である / ~3ケのヘテロ原子を含む、

で表わされる N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式 化合物を、有効成分として含有する殺虫剤。 3 発明の詳細な説明

本発明は新規な N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物、その製法及び殺虫剤としての利用に関する。

(5)

本願出願日前公知の西独特許公開第 2.732.660 号には、下記式 (A) のニトロメチレン・イミダゾ リジン類が殺虫活性を有する旨、記載されている。

(式中、R₁ 及びR₂ は水衆原子、… CN … を示す)

同じく、特開昭 6/-227,57/号には下記式(B) のニトロメチレン - テトラヒドロピリミジン類が 殺虫活性を有する旨、記轍されている。

$$\begin{array}{c}
\stackrel{\text{H}}{\searrow} \text{ CHNO}_2 \\
\stackrel{\text{I}}{\searrow} \text{ CH}_2 & \stackrel{\text{R}}{\longrightarrow} \\
\end{array}$$
(B)

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

nは、O,/又は2を示し、

R は、水素原子又は炭素数 / ~ 4 のアルキル 据を示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ととで R^1 は、 R^1

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして T は、それが隣接する炭素原子及び铠案原子 と一緒になつて形成される5~6 員のヘテロ 環に於ける、3~4ケの該ヘテロ環残員を示 し、

ととて、眩ヘテロ現残員は、ハロゲン原子、 任意に関換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また (式中、nは/, 2及び3を示し、 Rはアルキル基、… シアノ基、… を示す)

また特開昭 48-91,064 号には、ある種の N-シアノイミノ基置換の新規複素選式 化合物が、殺菌性、抗糖尿病性、ピールス鎮静性 および利尿性の活性物質の製造中間体として有用である旨、記載されている。

更に、特開昭 59 - 196.877号には、ある種のチアソリシン誘導体が抗腫瘍剤として有用である旨、 記載されている。

との度、本発明者等は、下記式(I)のN-3-シアノベンジル - ヘテロ環式化合物を見い出した。 式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n \\
R \\
CH-N \\
C \\
Y-Z
\end{array}$$
(1)

該 5 ~ 6 員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが窒素原子である / ~ 3 ケのヘテロ原子を含む。

本発明式(I)の化合物は、例えば下配の方法により合成できる。

製法 ≥): -

式:

式中、Y・Z及びTは前記と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

式中、X,n及びRは前配と同じ、そして Halはハロゲン原子を示す、

(10)

で表わされる化合物とを、反応させることを特徴とする、前配式 (I) の N - 3 - シアノベンジル・ヘテロ琅式化合物の製造方法。

製法 b): [式 (I) 中、Y が = C - を示し、2 が = R¹

トロ基を示し、且つ下がち~6員の飽和へテロ環に於ける、3~4ヶの酸ヘテロ環残員を示し、該残員のうち、Tの結合する炭素原子側の末端の構成員が、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれるヘテロ原子を示し、そして残りの残員が炭素原子を示す場合、T・を T¹ とする〕

式:

$$\stackrel{X_n}{\underset{CH-NH-T^{1-}H}{\bigvee}} R$$

式中、X,n,R及び T¹ は前記と同じ、 で表わされる化合物と、

(//)

製法 c): [式 (1) 中、Y が = N - を示し、 2 がシア ノ基を示し、且つ T が前記 T¹ を示す場合] 前記式 (N) の化合物と、

式:

$$(R'-S)_2C = N-CN$$
 (W)

式中、R'は前記と同じ、

で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、

式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\vdots & T^1 \\
CH-N & T^1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH-N & T^1 \\
\vdots & \vdots \\
N-CN
\end{array}$$
(1b)

製法 d): [式 (1) 中、 Y が = N - を示し、Z がニト ロ基を示し、且つ T が前配 T¹ を示す場合] 式:

$$R^{1}$$
 $(R'-S)_{2}C = C - NO_{2}$
 (V)

式中、 R¹ は前記と同じ、そして

R'は低級アルキル基もしくはペンジル基を示すか、又は 2 つの R'は一緒になつて C2 以上の低級アルキレン基を示し、それらが隣接するイオウ原子と共に環を形成してもよい、

で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、

式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\downarrow & \downarrow & T^1 \\
CN & \parallel & C \\
R^1 & NO_2
\end{array}$$
(1a)

式中、 X , n , R , R¹ 及び T¹ は前記と同じで表わされる N - 3 - シアノ ペンジルーヘテロ 取式 化合物の製造方法。

(/2)

前記 (N) の化合物と、ニトログアニジンとを反応させることを特徴とする、

式:

式中、 X , n , R 及び T¹ は前記と同じ、 で表わされる N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ母 式化合物の製造方法。

本発明式 (1) の N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物は強力な殺虫作用を示す。

本発明によれば、式 (1) の N - 3 - シアノベンジルーへテロ環式化合物は、前掲の西独特許公開第 2.732.660 号記載の式 (A) 及び特開昭 6 / - 227.57 / 号記載の式 (B) に、概念上、一部包含されるものであるが、本発明式 (1) で特定されたN - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物は、これら明細書には、具体的に開示されていないも

(14)

のであり、本顧出顧日前の公知刊行物に記載されていなかつた新規化合物である。そして驚くべきとには、本発明式(I)のN-3-シアノベンジルーへテロ選式化合物は、前掲の西独特許公開第2.732.660号、特開昭6/-227.57/号、特開昭48-9/.064号並びに特開昭59-/96.877号に開示される、本発明式(I)の化合物に類似する化合物に比較し、実質的に、極めて、卓越した顕著な殺虫作用を現わす。

本発明式(I)の化合物に於いて、好ましくは、 Xは、フルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 6 のアルキルを示し、

nは、O又はノを示し、

Rは、水素原子又はメチルを示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ことで R^1 は、 R^1

水素原子、炭素数 / ~ 4 のアルキル、炭素数 / ~ 3 のフルオロアルキル、炭素数 / ~ 4 のアルキル カルポニル又はフエニルチオを示し、

2は、ニトロ又はシアノを示し、そして

(15)

水素原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、 炭素数 / ~3のアルキルカルポニル又はフエニル チオを示し、

2はニトロ又はシアノを示し、そして

Tは、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になつて形成されるイミダゾリジン環、テトラシヒドロピリミジン環、チアソリジン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダソリン環、イミダンの酸強力を示し、とこで酸強質は、フルオル、クロル、プロム、メチル、エチル、トリフルオロメテル、シアノエチル、アリル、プロペルシル、及びクロルのではシアノ関係ペンジルはシアノをはシアノ関係ペンジルはのよいのでもよい。

そして、本発明式 (I) の化合物の具体例としては、特には、下記の化合物を例示できる。

Tは、それが隣接する炭素原子及び窒素原子及び溶素原子及び溶素原子及び溶素原子及び溶素原子及び溶素原子及び溶素原子及び溶素原子及び溶素原子のベラーのではないのでは、カーのでは、カ

該5~6員のヘテロ選は、酸素原子、イオウ原子、及び證素原子より選ばれ、且つ少なくとも /ケが選案原子である / ~ 2ケのヘテロ原子を含む。

更には、式(I)に於いて、特に好ましくは、

Xは、フルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 4 のアルキルを示し、

nは、O又は!を示し、

Rは、水素原子を示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ととで R^1 は R^1 (/6)

ノー(3-シアノベンジル)-2-ニトロメ チレンイミダグリジン、

/ - (3 - シアノ - 4 - フルオロペンジル) - 2 - ニトロメチレンイミダゾリジン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - ニトロメ チレンテトラヒドロピリミジン、

3 ~ (3 ~ シアノベンジル) ~ 2 ~ = トロメ チレンチアプリジン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - = トロイミノイミダグリジン、

3 - (3 - シアノベンジル) - 2 - シアノイミノチアゾリジン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - = トロイミノ - 1.2 - ジヒドロピリジン、

3 - (3 - シアノベンジル) - 2 - シアノイミノチアソリジン。

製法 a) に於いて、原料として、 2 - ニトロイミノイミグソリジンと、 3 - シアノベンジルクロライドとを用いると、下記の反応式で示される。

製法 b) に於いて、原料として、 N - (3 - シアノベンジル)エチレンジアミンと / - ニトロー 2,2 - ピス(メチルチオ)エチレンとを用いると、 下記の反応式で示される。

$$CH_{2}-NH-(CH_{2})_{2}-NH_{2} + (CH_{3}S)_{2}C = CH-NC$$

$$CH_{3}SH \longrightarrow CH_{2}-N \longrightarrow NH$$

$$CHNO_{2}$$

(19)

上記製法 a) に於いて、原料である式 (B) の化合物は、前記 Y , Z 及び T の定義に基づいたものを意味する。

式(II) に於いて、Y,2及びTは好ましくは、 前記好ましい定義と同義を示す。

式(II) の化合物は、例えば、 Chem. Ber. (ケミフエ・ベリヒテ), / 0 0巻、59/~604 頁、ベルヤー特許第82/,28/号、米国特許

第 3.97/.774号、J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニック・ケミストリー), 38巻、/55~/56頁、Arch. Pharm.(アーキテクチアー・ファーマコロジー), 305巻,73/~737頁、Khim. Farm. Zh., /9巻、/54~/58頁、J. Am. Chem. Soc. (ジャーナル・アメリカン・ケミカル・ソサエテイー), 9/巻、/856~/857頁、J. Med. Chem. (ジャーナル・メデイカル・ケミストリー),73巻、5752~5759頁、特開昭62-8/382号 等に記載される公知化合物である。

その具体例としては、例えば、

製法 c) に於いて、原料として、N - (3 - シアノベンジル) エチレンジアミンとジメチルシア ノジチオイミドカーポネートとを用いると、下記 の反応式で示される。

$$CH_2-NH-(CH_2)_2-NH_2+(CH_3S)_2C=N-CN$$

$$CH_3SH$$

$$CH_2-N$$

$$N-CN$$

製法 d) に於いて、原料として、N - (3 - シ アノベンジル)エチレンジアミンと、ニトログア ニジンとを用いると、下記の反応式で示される。

2-=トロイミノイミダソリシン、

2 - ニトロメチレンイミダソリジン、

2 - ニトロメチレンチアソリジン、

2-ニトロメチレンテトラヒドロピリミジン、

2 - ニトロイミノテトラヒドロピリミジン、

2-ニトロイミノチアソリジン、

2-ニトロイミノオキサソリジン、

2-シアノイミノイミダソリジン、

2 - シアノイミノチアソリジン、

2 - ニトロメチルピリジン、

2 - ニトロイミノ - 1.2 - シヒドロピリシン 等を例示できる。

同様に製法 a) の原料である式(Ⅲ) の化合物は、前記、 X , n , R 及び Ha l の定義に基づいたものを意味する。

式(II) に於いて、X,n及びRは好ましくは、 前記好ましい定義と同義を示し、Hal は好ましく はクロル又はプロムを示す。

式(II)の化合物は、公知のものであつて、その 具体例としては、3-シアノペンジルクロライドを例示できる。

(2/)

上記製法 b), c) 並びに d) に於いて、原料である式 (N) の化合物は、前記、X, n, R 及び T^1 の定義に基づいたものを意味する。

式 (N) に於いて、 X 。 n 及び R は好ましくは、 前配好ましい定義と同義を示し、 T¹ は、好まし くは、前配 T の好ましい定義中、 T¹ に対応する ものと同義を示す。

式(N)の化合物は、例えば、

式:

$$\begin{array}{cccc}
X_n & O \\
\parallel & C - R
\end{array}$$
(Vi)

式中、 X , n 及び R は前 配と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

$$H_2N - T^1 - H \tag{W}$$

式中、T¹ は前配と同じ で表わされる化合物とを反応させ、次いで該生成 (23)

びトリクロロエチレン、クロロベンセン、その他、エーテル類例をは、ジエチルエーテル、メチルエーテル、ジー iso - プロピルエーテル、ジー iso - プロピルエーテル、ジー iso - プロピルエーテル、ジャサン、テトラヒドロフラン: ニトリル類例をは、アクリール、アロピオニトリル、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリール、アクリコールに関下ミド類例をは、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、スルホランに対対を対し、アクリウムハイドライド等の水路化物、アルカリ金属の水酸化物、炭酸塩をあげることができる。

上記製法 s) は、広い温度範囲内において実施することができ、一般には、約0 \mathbb{C} ~約 $/00\mathbb{C}$ 、好ましくは約 $/0\mathbb{C}$ ~約 $80\mathbb{C}$ の間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または械圧の条件の下で行なりとともできる。 物を選元するととにより、得られる。

上記式(W)の化合物は公知のものであり、式(WI)の化合物も、特開昭 6.2 - 8/38.2 号等 に 記載される公知のものである。

同様に製法 b) の原料である式 (V) の化合物は、例えば特開昭 62 - 8/382号 等に配載される公知のものである。

上記製法 c) に於いて、原料である式 (VI) の化合物は、例えば J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニック・ケミストリー) , 3 2 巻、/566~/572頁に記載される公知のものである。

上記製法 a) の実施に際しては、適当な希釈剤 としてすべての不活性な溶媒を媒げるととができる。

かかる希釈剤の例としては、水:脂肪族、環脂肪族がよび芳香族炭化水素類(場合によつては塩素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、リグロイン、ベンセン、トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライドおよ(24)

上記製法 a)を実施するに当つては、例えば、式(II)の化合物/モルに対し、塩基として、ナトリウムハイドライドを、約1./倍~1.2倍モル 数イの化合物を等モル量~約1.2倍モル 数好ましくは等モル量~約1./倍モル量を不活させる。以外により、目的の化合物を得るととができる。上記製法に関しては、式(II)の化合物を、ナトリウムハイドライドにより、予め、ナトリウムハイドライドにより、予め、ナトリウムの形にし、大・リウムハイドライドにより、予め、ナトリウムの形にし、大・リウムハイドライドにより、アカリカの形にし、大・リウムハイドライドにより、アカリカーには、大・リウムハイドライドにより、アカリカーには、カーには、大・リウムハイドライドの・5、電素ガス等用気下で行うととが望ましい。

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、製法 a) で例示したと同様のすべての不 活性な溶媒を挙げることができる。

上記の製法 b) は、広い温度範囲内において実施することができる。一般には約-20 $^{\circ}$ と混合物の沸点との間で実施でき、好ましくは約50 $^{\circ}$ 約/20 $^{\circ}$ の間で実施できる。また、反応は常圧の下でおこなりのが望ましいが、加圧または城圧

(25)

下で操作することも可能である。

上記製法。)を実施するに当つては、例えば、式(N)の化合物/モルに対し、式(V)の化合物を等モル鼠へ約/2倍モル鼠、好ましくは等モル鼠へ約//倍モル鼠、不活性溶媒、例えばアルコール(例えば、メタノール、エタノール)溶媒の中で、メルカプタンの発生の止むまで得ることができるというのの新規によっ)の実施によって、製法。)の実施に戻れたと同様のすべての形式というできる。上記製法。)は、広い温度輸用内におおいてきる。上記製法。)は、広い温度輸用内において実施さらして、製法。)は、広い温度輸用内において実施することができ、たとえば、のでと混合物の沸点の間好ましくは約0℃~約/00℃の間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なうのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なうとともできる。 上記製法 c) を実施するに当つては、例えば、 式 (N) の化合物 / モルに対し、式 (N) の化合物を 等モル量~約 / 2倍モル量、好ましくは等モル量 (27)

合物は、栽培植物に対し、楽書を与えることなく、 有害昆虫に対し、的確な防除効果を発揮する。ま た本発明化合物は広範な種々の害虫、有害な吸液 昆虫、かむ昆虫およびその他の植物寄生害虫、貯 蔵害虫、衛生害虫等の防除のために使用でき、そ れらの駆除換数のために適用できる。

せのような害虫類の例としては、以下の如き害虫類を例示することができる。昆虫類として、鞘翅目害中、例えばアズキソウムシ(Callosobruchus chinensis)、コクソウムシ(Sitophilus zeamais)、コクヌストモドキ(Tribolium castaneum)、オオニジュウヤホシテントウ(Epilachna vigintioetomaculata)、トピイロムナポソコメンキ(Agriotes füscicollis)、ヒメコガオ(Anomala rufocuprea)、コロラドポテトピートル(Leptinotarsa deceminateata)、ジアプロテイカ(Diabrotica spp.)、マンノマグラカミキリ(Monochamus alternatus)、イネミズソウムシ(Lissorhoptrus oryzophilus)、ヒラタキクイムシ(Lyctus bruneus): 鱗翅目虫、

~約 / / 倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール (例えば、メタノール、エタノール) 溶媒中で、メルカプタンの発生の止むまで、反応させることによつて、目的の新規化合物を得ることができる。

上記製法 d) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、製法 a) で例示したと同様のすべての不 活性な溶媒を挙げることができる。

上記製法を実施するに当つては、例えば、一般式 (N) の化合物 / モルに対し、ニトログアニシンを等モル量~約 / 2倍モル量、好ましくは等モル量~約 / / 倍モル量を例えば水溶媒中で、加熱しながら、反応させることによつて、容易に目的の化合物を得ることができる。

上記製法 d) は例えば、約0℃~約100℃、 好ましくは約30℃~約80℃の間で実施できる。 また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なりこともできる。 本発明の式(I) 化合物は、強力な殺虫作用を現 わす。従つて、それらは、殺虫剤として、使用す ることができる。そして、本発明の式(I) 活性化

例えば、 マイマイガ (Lymantria dispar)、ウメケムシー (Malacosoma neustria)、アオムシ(Pieris rapae)。 ハスモンヨトウ (Spodoptera litura) 、ヨトウ (Mamestra brassicae)、ニカメイチニウ (Child suppressalis)、アワノメイガ (Pyrausta nubilalis)、コナマグラメイガ (Ephestia - * cautelia) 、コカクモンハマキ (Adoxophyes orana)、コドリンガ (Carpocapsa pomonella)、 カプラヤガ (Agrotia fucosa) 、ハチミシガー (Gaileria melloneila) 、コナガ (Plutelia) :: maculipennia)、ミカンハモグリガ (Phylloenistis citrells) ; 半翅目虫、例えば ツマグロヨコバイ (Nephotettix cincticeps)、 トピイロウンカ (Nilaparvata lugens)。クワニナ カイガラムシ (Pseudococcus comatocki) ママノ オカイガラムシ (Unaspis yanonensis) シーモモア カアプラムシ (Myzus persicae)、リンゴアプラム ン (Aphis pomi)、ワタアフラムシ(Aphis gosaypii)、ニセダイコンアフラムシ (Rhopalo-

siphum pseudobrassicas)、ナシグンバイ (Stephanitis nashi)、アオカメムシ (Nezara spp.)、トコソラミ (Cimex lectularius)、オン シクコナソラミ (Trialeurodes vaporariorum) 、 キジラミ (Paylla app.); 直翅自虫、例えば、 チャパネゴキブリ (Biatella germanica)、 ワモンゴキブリ (Periplaneta americana) 、 * ケラ (Gryllotalpa africana)、パッタ (Locusta migratoria migratoriodes) ; 等翅目虫、例えば、 ヤマトシロアリ (Deucotermes speratus)、 イエ シロアリ (Coptotermes formosanus); 双朝月虫、例乡ば、 イエペエ (Musca domestica)、ネツタイシマカ (Aedes aegypti)、タネパエ (Hylemia platura)、 アカイエカ (Calex pipiens) 、シナハマダラカご (Anopheles sinensis)、コガタアカイエカ (Culex tritaeniorhynchus)、等を挙げることが

1

(3/)

置を備えた製剤(例えば燃焼装置としては、くん 蒸及び煙霧カートリッシ、かん並びにコイル)、 そして ULV [コールドミスト (cold mist)、ウオームミスト (warm mist)]を挙げることができる。 これらの製剤は公知の方法で製造することができる。 されらの製剤は公知の方法で製造することができる。 あいまな体系剤になけるでは、固体系 割い、又は担体、場合によっては利用のでは、関係 また相及び/又は分散剤なび/又は危味形成 割を用いて、混合することによって行なりに 割を用いて、混合することによって行なができる。 展開剤として水を用いる場合には、例え は、有機溶液は、また補助溶媒として使用することができる。

液体希釈削又は担体の例としては、たとえば、 芳香族炭化水素類(例えば、キシレン、トルエン、 アルキルナフタレン等)、クロル化芳香族又はクロル化脂肪族炭化水素類(例えば、クロロベンゼン類、塩化メチレン等)、脂肪 族炭化水素類〔例えば、シクロヘキサン等、パラフィン類(例えば鉱油留分等)〕、アルコール類 更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の新規化合物を種々の有害な動物寄生虫(内部および外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびせん虫に対して使用して有効である。このような動物寄生虫の例としては、以下の如き客虫を例示することができる。

昆虫類としては例えば、 ウマパエ (Gastrophilus app.)、サンパエ (Stomoxys app.)、ハンラミ (Trichodectes app.)、サンガメ (Rhodnius app.)、イヌノミ (Ctenocephalides canis)等を挙げることができ

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対する殺虫作用を有する物質として殺虫剤と呼ぶことがある。

本祭明の式(1) 活性化合物は通常の製剤形態にすることができる。そして斯る形態としては、液剤、エマルジョン、懸濁剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤・天然及び合成物、マイクロカプセル、種子用被優削、燃焼装(32)

(例えば、ナタノール、グリコール及びそれらの エーテル、エステル等)、ケトン類(例えば、ア セトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチル ケトン又はシクロヘキサノン等)、強値性容媒 (例えば、ソメチルホルムアミド、ジメチルスル ホキンド等)そして水も挙げることができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスであり、その例としては、例えば、ブタン、プロペン、窒素ガス、二酸化炭素、そしてヘロゲン化炭化水素類のようなエアゾール噴射剤を挙げることができる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、アタペルガイド、モンモリロナイト又は珪藻土等)、土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別された岩石(例えば、方解石、大埋石、軽石、海 泡石、白雲石等)、無酸及び有機物粉の合成粒、 そして有機物質(例えば、おがくず、ココやしの 実のから、とうもろこしの馥軸そしてタイコの莖 等)の細粒体を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤 (例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸 アルコールエーテル (例えば、アルキルアリールポリグリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、アルキル硫酸塩、アリールスルホン酸塩等) 〕、アルデミン加水分解生成物を挙げることができる。

分散剤としては、例えばリグニンサルファイト 廃液そしてメチルセルロースを包含する。

固着剤も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固着剤としては、カルポキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げることができる。

着色剤を使用することもでき、斯る着色剤としては、無機類料(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンプルー)、そしてアリザリン染料、

(35)

とができる。該共力剤は、それ自体、活性である必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化合物である。

本発明の式(I)活性化合物の商業上有用な使用形態における含有量は、広い範囲内で、変えることができる。

本発明の式(I)活性化合物の使用上の濃度は、例 えば 0.0 0 0 0 0 0 0 / ~ / 0 0 重量 5 であつて、 好ましくは 0.0 0 0 / ~ / 重量 5 である。

本発明式(I)化合物は、使用形態に適合した通常の方法で使用することができる。

衛生害虫、貯蔵物に対する害虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、本材及び土壌における優れた残効性によつて、きわだたされている。

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの ではない。 アソ染料又は金属フタロンアニン染料のような有 使染料、そして更に、鉄、マンガン、ポロン、銅、 コペルト、モリ プデン、亜鉛のそれらの塩のよう な徴量要素を挙げることができる。

該製剤は、例えば、前配活性成分を0./~95 重量 5、好ましくは 0.5~90 重量 5 含有すると とができる。

更に、本発明の式(I)活性化合物は、共力剤との 混合剤としても、利用することができ、斯る製剤 及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げると (36)

製造実施例実施例(

(化合物 / (/)

N-(3-シアノベンジル)エチレンジアミン(188)、1-ニトロー2.2-ピス(メチルチオ)エチレン(178)をエタノール(30配) に加え、混合物をメチルメルカプタンの発生の止むまで撹拌しながら選流させる。 室温に冷却後を設している結晶を沪過し、エタノールで洗浄後死換すると、目的の1-(3-シアノベンジル)-2-ニトロメチレンイミタソリジン(188)が得られる。

mp. /8/~/83°C

実施例 2

(化合物 /6.2/)

2--トロイミノイミダソリシン(1.38)、
3-シアノベンシルクロライド(1.58)を乾躁
アセトニトリル(30 ml) に溶かし、炭酸カリウム(1.48)を加える。内容物をよく機伴したがら、5時間遺流させる。反応終了後、アセトニトリルを減圧で留去し、残渣にシクロロメタルといい、水洗する。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、少齢すると、結晶が生成してくるので、炉過し、少齢のエタノールで洗い、乾燥すると、目的のノーミノーシアノベンシル)・2-ニトロイミメリシン(1.88)が得られる。

mp. /69~/72℃

上記與施例/及び2、並びに前記製法 c) 及び d) に従つて、製造される本発明式(I)の化合物を、実 施例/及び2の化合物とともに下記第/表に示す。

(39)

上門外	
ゼー	
7	
不田	*
ŕ	答系
てある	争
7	の格
1	4
7	C Ø
e.	4
嵌	てまり

化合物版	۳×	æ	7.1	X-2	
/	l	щ	-CH ₂ CH ₂ NH →	CH-NO2	m./8/~/83C
71	l	Ħ	-(CH ₂) ₃ -NH→	CH-NO ₂	mp. 209~2/IC
رى	ı	СН3	-CH2CH2NH →	CH-NO ₂	
*	ب الا	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO ₂	mp./84~/83°C
47	#-C1	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO ₂	
9	¢−CH₃	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO ₂	
4	4-Br	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO2	
60	¢-CN	Д	-CH ₂ CH ₂ NH →	CH-NO2	
	\$-C1	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO2	
0/	s-cn	щ	-CH2CH2NH →	CH-NO ₂	

<u> </u>	T														-20116	2 (16)	
						•					mp./3/~/35°C		3,747~07/·dm		,		
Y - Z	N-N02	N-N02	N-N02	N-NO ₂	N-N02	N-N02	N-N02	N-N	N-CN	N-CN	N I CN	N-CN	N-CN	N - CN	NO I	N-CN	-
1-1	-(CH ₂) ₃ -S →	CH ₂ CH ₂ -S →	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ O →	CH ₂ C -0 → CH ₂ C -0 → CH,	-CH ₂ CH ₂ O →	-CH2CH2CH2 -	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ S →	-(CH ₂) ₃ -S →	-CH2CH2S →	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ O →	
œ	Щ	СН3		Ħ	Ħ	田	Ħ	н	#	æ	H	ш	Ħ	<u> </u>	ш	=	-
, x	ı	ı	#-C1	ı	1	4 −C1	ł	I	ı	4-C1	ı	1 .	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	%-C1	4,5-F2	ľ	
化合物系	27	28	29	30	3/	32	5.5	3#	45	98	3.7	ري وه	68	0#	*	# 7	

(42)

							,			mp./69~/7.2°C	mp./#0~/#2°C					
CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO ₂	N-N02	N-NO ₂	N-N02	N-N02	N-NO ₂	N-N02	
-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ S →	-(CH ₂) ₃ -8 →	CH ₃ CH ₃ → CH ₂ CHS →	-(CH ₂) ₃ -8 →	-CH2CH2S +	-CH2CH2O →	-(CH ₂) ₃ -0 →	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ →	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-CH2CH2S →	
#	Ж	H	ж	н	щ	×	Ħ	Ħ	СНЗ	=	н	н	ж	н	н	
4,5-C1 ₂	1	1	ا ا	4-C1	NO-4	ı	I _.	ı	4-CH3		ı	4-C1	K-CN	S-CN	ı	
``	/2	6/	. #/	1,5	9/	6/	8/	6/	20	77	2.2	23	7,4	25	7.6	
	4,5-C1 ₂ H	4,5-C1 ₂ H -(CH ₂) ₃ -NH→ - H -CH ₂ CH ₂ S →	#,5-C12 H -(CH2)3-NH \rightarrow CH-NO2 - H -CH2CH2S \rightarrow CH-NO2 - H -(CH2)3-S \rightarrow CH-NO2	$\mu, 5 - C_{12}$ H $-(CH_2)_3 - NH \rightarrow$ $CH - NO_2$ - H $-CH_2CH_2S \rightarrow$ $CH - NO_2$ - H $-(CH_2)_3 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$ - H $-CH_2CH_3 \rightarrow$ $CH - NO_2$	$\mu, J - C l_2$ H $-(CH_2)_3 - NH \rightarrow$ $CH - NO_2$ - H $-CH_2CH_2S \rightarrow$ $CH - NO_2$ - H $-(CH_2)_3 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$ $\mu - F$ H $-CH_2CHS \rightarrow$ $CH - NO_2$ $\mu - C$ H $-CH_2CHS \rightarrow$ $CH - NO_2$ $\mu - C$ H $-(CH_2)_3 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$	$\mu, 5-C_{12}$ μ $-(CH_2)_5-NH \rightarrow$ $CH-NO_2$ $ \mu$ $-CH_2CH_2S \rightarrow$ $CH-NO_2$ $ \mu$ $-(CH_2)_5-S \rightarrow$ $CH-NO_2$ $\mu-F$ μ $-CH_2CH_S \rightarrow$ $CH-NO_2$ $\mu-C$ μ $-(CH_2)_5-S \rightarrow$ $CH-NO_2$ $\mu-C$ μ $-(CH_2)_5-S \rightarrow$ $CH-NO_2$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	7 $\mu, 5-C_{12}$ H $-(CH_2)_5-NH \rightarrow$ $-(CH-NO_2)_5$ $-$ H $-(CH_2)_5-S \rightarrow$ $-(CH-NO_2)_5$ $+$ $-(CH_2)_5-S \rightarrow$ $-(CH_2)_5-S \rightarrow$ $-(CH-NO_2)_5$ $+$ $-(CH_2)_5-S \rightarrow$ $-(CH_2)_5-S $	7 $4.5-C1_2$ H $-(CH_2)_5-NH \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 2 $-$ H $-(CH_2)_3-S \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 4 $4-F$ H $-(CH_2)_3-S \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 5 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-S \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 6 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-S \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 7 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-O \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 6 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-O \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 7 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-O \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 7 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-NH \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 8 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-NH \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 8 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-NH \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$ 8 $4-C1$ H $-(CH_2)_3-NH \rightarrow$ $-(H-NO_2)_5$	7 $+ .5 - C_{12}$ H $-(CH_2)_5 - NH \rightarrow$ $CH - NO_2$ 2 $-$ H $-(CH_2)_5 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$ 3 $-$ H $-(CH_2)_5 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$ 4 $+ - F$ H $-(CH_2)_5 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$ 5 $+ - C_1$ H $-(CH_2)_5 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$ 6 $+ - C_1$ H $-(CH_2)_5 - S \rightarrow$ $CH - NO_2$ 7 $-$ H $-(CH_2)_5 - O \rightarrow$ $CH - NO_2$ 8 $+ - C_1$ H $-(CH_2)_5 - O \rightarrow$ $CH - NO_2$ 9 $+ - C_1$ H $-(CH_2)_5 - O \rightarrow$ $-(CH_2)_5$	7 $+ \cdot \cdot \cdot 5 - C_{12}$ H $-(CH_{2})_{5} - NH \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 2 $-$ H $-(CH_{2})_{5} - S \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 3 $-$ H $-(CH_{2})_{5} - S \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 4 $+ \cdot F$ H $-(CH_{2})_{5} - S \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 5 $+ \cdot -CI$ H $-(CH_{2})_{5} - S \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 6 $+ \cdot -CI$ H $-(CH_{2})_{5} - S \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 7 $-$ H $-(CH_{2})_{5} - S \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 8 $+ \cdot -CI$ H $-(CH_{2})_{5} - O \rightarrow$ $CH - NO_{2}$ 9 $+ \cdot -CI$ H $-(CH_{2})_{5} - NH \rightarrow$ $N - NO_{2}$ m 10 $+ \cdot -CI$ H $-(CH_{2})_{5} - NH \rightarrow$ $N - NO_{2}$ 11 $+ \cdot -CI$ $+ \cdot $	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					n 20 7.5980				
X - Z	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	N -N02	N-CN	CH ₃ C-NO ₂	CF3 C-NO2	COC3H7 - C-NO2	S C -NO ₂
1	CH ₂ CH ₂ CN -CH ₂ CH ₂ N →	CH ₂ CH ₂ C1 -CH ₂ CH ₂ N →	CH ₂ CH=CH ₂ -CH ₂ CH ₂ N →	CH ₂ C≡ CH -CH ₂ CH ₂ N →	$CH_2 CH_2 CH_2 V \rightarrow CN$	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CN → CN	- CH ₂ CH ₂ NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →
æ	ж	щ	щ	ж	щ	. ж	. ж	Ħ	щ	ж
×	ı	1	1	1	1	1	1	ı	ı	ı
化合物系	ر د چ	\$\$	\$ \$	5.6		\$\$	5.9	09	/9	6.2

(44)

Z	Z	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-N0 ₂	сн-ио	CH-NO2	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO2
X - Z	Z) Z	CH-		 	ĊĦ 	 				E C
1 1	-CH2CH2CH2-	CH ₃ 1 CH ₂ CH ₂ N →	CH(CH ₃) ₂ l -CH ₂ CH ₂ N →	C ₄ H ₉ - CH ₂ CH ₂ N →	CH ₂	$CH_2 CH_2 N \rightarrow CN_2 CH_2 N$	CH ₂ CH ₂ CN CN CN CN CN	J.	CH ₂ CN -CH ₂ CH ₂ N →	CH(CH ₃)CN -CH ₂ CH ₂ N →
ρť	щ	щ	Ħ	×	Ħ	缸	#	щ	#	н
Xn	. 1	l		ı		1	l ·	l	ı	4-C1
化合物版	8#	##	45	9#	4.4	8 **	67	\$0	5,	\$2

(45)

生物試験:-

比較化合物

(西独特許公開第 2.732.660 号記載)

(特開昭 6/-227,57/号記載)

(46)

$$C - / : C1 - CH_2 - N - S$$

(特開昭59-/96.877号記載)

D - 2:
$$C1$$
 CH_2-N S $N-CN$ (同 上)

実施例3(生物試験)

アスキソウムシに対する試験

供試楽液の調製

格 剤:キシロール 3 重量部

乳化剤: ポリオキシエチレンアルキルフェニルエ ーテルノ重量部

適当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物/重量部を前記量の乳化剤を含有する前記量の溶剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで希釈した。

試験方法:

直径9㎝のシャーレに、直径9㎝のろ紙をしき、

(47)

上記のように調製した活性化合物の所定設度の水 希釈液を / シャーレ当り、 / 配摘下した。ただち にアメキゾウムシの雌成虫 / 0 類をシャーレに放 ち、 2 8 ℃に保持し、 / 日後に死虫数を調べ、殺 虫率を算出した。 / 区 2 連とした。代表例をもつ て、その結果を第 2 表に示す。

第 2 表

化合物系	有効成分濃度 ppm	殺虫率 5
2	40	100
12	40	100
64	40	100
比較		
' A-/	40	50
A - 2	40	20
B - /	40	10
B - 2	40	20
c-/	40	15
D-/	40	25
D - 2	40	20

(48)

笙	1	百	മ	縹	ᆂ
躬	1		v	NJ.	2

,		
@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号
C 07 D 207/22 211/84		7242-4C 6761-4C
213/61 213/72		6971-4C 6971-4C
233/20	•	7624-4C
233/22 233/26		7624-4C 7624-4C
233/44		7624-4C
233/52 233/64	1 0 5	7624-4C 7624-4C
233/88	103	7624—4C 7624—4C
239/06		6529-4C
239/12 263/10		6529-4C 7624-4C
263/28		7624-4C
265/08		7624—4C

THIS PAGE BLANK (USPTO)